(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-49611

(43)公開日 平成11年(1999)2月23日

(51) Int.Cl. 6

識別記号

FI

A01N 43/20 // C07K 14/435 A 0 1 N 43/20 C 0 7 K 14/435

審査請求 未請求 請求項の数5 FD (全 5 頁)

(71)出頭人 000231648 特爾平9-273639 (21)出願番号 日本製薬株式会社 東京都千代田区東神田1丁目9番8号 平成9年(1997)9月19日 (22)出願日 (72)発明者 梶原 庸生 大阪府泉佐野市住吉町26番地 日本製業株 (31) 優先権主張番号 特膜平9-163339 式会社大阪工場内 平9 (1997) 6月4日 (32)優先日 (72)発明者 松尾 宇人 日本 (JP) (33)優先権主張国 千葉県成田市新泉3番地の1 日本製菓株 式会社成田工場内 (74)代理人 弁理士 谷 良隆

(54) 【発明の名称】 プリオンの不活化方法

(57)【要約】

【課題】蛋白またはその含有物に混在するプリオンを蛋白の生理活性、特質、物性等を保持させながら不活化または感染力減衰化させること。

【解決手段】液状のC₂₋₄アルケニルオキサイド、特に 液状エチレンオキサイドによりプリオン混在蛋白または その含有物を処理することにより、蛋白の生理活性、特 質、物性等を保持させながらプリオンの感染力を有意に 減衰させることができる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】アリオンが混在する蛋白またはその含有物を液状のC2.、アルケニルオキサイドで処理することを特徴とするアリオンの不活化またはその感染力の減衰化方法。

【請求項2】C / 、アルケニルオキサイドがエチレンオ キサイドである請求項 / 記載の方法。

【請求項3】C · . , アルケニルオキサイドによる処理を - 1 ○ · · 6 ○ C 、 0 . 5 · · 1 6 8時間行う請求項1記載 の方法、

【請求項4】液状の C_{2-4} アルケニルオキサイドが水溶液である請求項1記載の方法。

【請求項5】処理すべき蛋白またはその含有物中のC 144アルケニルオキサイド濃度が0.05 v/v%以上である請求項1記載の方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、たとえば生理活性、特質等を有する蛋白またはその含有物や、たとえば 食品素材用蛋白中に混在するプリオンを不活化またはその窓染力を減衰させる方法に関する。

[0002]

【従来の技術】ヒトを含む動物の組織や体液から、生理 活性または特質を有する蛋白や食品素材用蛋白を調製す る場合、それらの組織や体液中に混在している病原性粒 子によって汚染される危険性がある。その汚染源の典型 的な例がHIV-ウイルス、すなわちエイズウイルスで ある。しかしこのエイズウイルスについてはその性質が 次第に解明され、不活化方法も確立されて血液製剤など ヒトまたは動物組織や体液由来の蛋白製剤による新たな 感染はほぼ確実に防ぐことができるようになってきた。 ところが近年またプリオンという新しい病原因子がクロ ーズアップされ世界を震撼させている。プリオンについ てはまだ不明の点が多いが、核酸の存在が証明できない ことにより、DNAXはRNAを持たない感染性蛋白と いわれている。このプリオンを病原体とするヒトの疾病 としては、これまでクールー、クロイツフェルト・ヤコ ブ病及びゲルストマン・シュトライスラー症候群などが 知られており、ヒト以外ではヒッジやヤギにおけるスク レイピー、ウンにおける海綿状脳症(狂牛病)などが知 られている。医原性クロイツフェルト・ヤコブ病は角膜 移植や硬膜移植、ヒト脳下垂体から抽出した成長ホルモ ンの投与や汚染された脳波電極より患者に伝播された証 拠がある。

【0003】この伝播性病原体はクールーの人の脳や脊髄に大量存在することが示されており、またクロイツフェルト・ヤコで病、ゲルストマン・シュトライスラー症候群の患者では、同様の伝播性病原体が脳、脾臓、肝臓、リンパ節、肺、脊髄、腎臓、角膜、レンズ、脳脊髄液、血液中で検出されている。しかしプリオンは抗体形

成のような免疫応答を生じないためワクチンは存在せず、罹患の診断も極めて困難である。プリオンを不活化する、または感染力を減衰させる方法についてはこれまで種々試みられてはいるが、この病原体は放射線、煮沸、乾熱、化学薬品(ホルマリン、ベータープロピオラクトン、アルコール、ヨード、アセトン、過マンガンを かり、過酸化水素、酸化エチレンガス等)を含む従来の 病原微生物に対する不活化法または感染力減衰法には極めて耐性がある。高温での高濃度の鉱酸またはアルカリ溶液による処理、または高圧蒸気(134℃、1時間)によりプリオンが不活化されることは知られているが、このようなで生理活性や特質を消失させたり、物性を非可逆的に劣化させてしまう、

[0004]

【発明が解決しようとする課題】このような状況下において蛋白またはその含有物に混在するプリオンを、蛋白の生理活性、特質、物性を保持させながら不活化もしくはその感染力を減衰させる方法の開発が待ち望まれていた。

[0005] 【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題 を解決するため従来この種の病原性粒子の不活化、感染 力減衰化に用いられてきた方法を含め、多くの方法を検 討したところ、ガス状では無効であったエチレンオキサ イドが、液状では実に効果的にプリオンを不活化または 感染力を有意に減衰させ、しかも蛋白にはその生理活 性、特質や物性を保持させることを知見し、さらに研究 を押し進めて本発明を完成した。すなわち本発明は (1) プリオンが混在する蛋白またはその含有物を液状 のC₂₋₄アルケニルオキサイドで処理することを特徴と するプリオンの不活化またはその感染力の減衰化方法、 (2) C2-4アルケニルオキサイドがエチレンオキサイ ドである前記(1)記載の方法、(3)Cェ4アルケニ ルオキサイドによる処理を-10~60℃、0.5~1 6 8時間行う前記(1)記載の方法、(4)液状のC ··・, アルケニルオキサイドが水溶液である(1)記載の 方法、(5)処理すべき蛋白またはその含有物中のC ·-4アルケニルオキサイド濃度が(),()5v/v%以上であ ろ(1)記載の方法、である。

[0006]

【発明の実施の形態】本発明における液状アルケニルオキサイド処理の対象物は、プリオンが混在する、またはその可能性のある蛋白またはその含有物である。それらには、たとえばインシュリン、グルカゴン、甲状腺刺激ホルモン、絨毛性性腺刺激ホルモン、カルシトニン、成長ホルモンなどのホルモン、たとえばプラスミノーゲン、プラスミノーゲンアクチベータ、ウロキナーゼなどの線溶因子、たとえば血液凝固第VII、VIII、IX、XI、X

日因子、フィブリノーゲン、トロンビンなどの血液凝固 因子、たとえばアンチトロンビン川1、α1-アンチトロ ンピン、プロテインC、プロテインSなどの血液凝固阻 止因子、たとえばインターロイキン1~15、リンホカ イン、腫瘍壊死因子、パーホリン、α、β、γーインタ ーフェロンなどのサイトカインおよび各種抗体などの生 理活性蛋白、それらを含む生体摘出組織またはその摩砕 物やゼラチン、コラーゲン等の食品素材用蛋白またはこ れらを含む食品素材などが含まれる。本発明に用いられ るじ。、アルケニルオキサイドとしては、たとえばエチ レンオキサイド、プロピレンオキサイド、ブチレンオキ サイドなどが挙げられる。その中で好ましいものはエチ レンオキサイドである。これらのアルケニルオキサイド は溶液状で使用される。溶液形成のために用いられる溶 媒は通常水であるが、水にエタノール等の低級アルコー ルやその他の親水性有機溶媒を適量、たとえば10重量 %以下の割合で混合したものであってもよい。処理対象 物中のアルケニルオキサイドの濃度は、0.05v/v%以 上、通常 0 . 1 ~ 1 0 v/v%、好ましくは 0 . 2~ 3 v/v %、さらに好ましくは 0 . 3~ 2 v/v%、最も好ましくは O. 7~1.5v/v%である。

【0007】この液状アルケニルオキサイドによるプリ オン混在蛋白またはその含有物の処理温度は、通常-1 0~60℃、好ましくは0~60℃、より好ましくは1 0~40℃、最も好ましくは15~30℃であり、処理 時間は通常0.5~168時間、好ましくは1~120 時間、より好ましくは10~108時間、最も好ましく は24~96時間である。本発明において用いられるア リオン不活化又は感染力減衰化処理条件下では、蛋白の 生理活性、特質、物性等を保持させつつ、プリオンの感 染力を有意に減衰させることができる。混在するプリオ ンを不活化または感染力を減衰化させるために用いられ たアルケニルオキサイドを処理物から除去するには自体 公知の方法たとえば透析、膜沪過またはゲル沪過クロマ トグラフィーなどにより行うことができる。本発明の効 果は、スクレイビー感染マウス脳乳剤を液状アルケニル オキサイドで処理したものおよび処理しないもののそれ ぞれをマウス脳に注射し、一定期間飼育・観察してその 間の発症、斃死等の状況を把握することで確かめること ができる。

[8000]

【実施例】以下に実施例をあげて本発明をさらに説明するが本発明はこれらによって制限されるものではない。 実施例1

1. 実験材料の調製

健康な食肉牛20頭から得られた混合牛血清を用い、以 下の要領でサンブルAとサンブルBを調製した。

サンプルA

中血清1Lに氷冷撹拌下液状エチレンオキサイド(LEU) 7mlを滴下し、滴下後25℃で約40時間放置した。これに 硫酸アンモニウム351gを少しずつ加えて溶解させ、30分 放置した後、生じた沈澱を沪取した。得られた固体を約100mlの蒸留水に溶解し、透析膜(ビスキング社製)に 人れて、リン酸緩衝液(PRS(-))で透析した。透析内液 を取り出し、蛋白量を120mg/mlになるようにPBS(-)で 調整した。メンブランフィルター(0.22μm、ミリボア 社製)で除菌沪過し、LEO処理グロブリン分画を得た。これをサンプルAとした。

サンフルB

中血清1Lに硫酸アンモニウム351gを少しずつ加えて溶解させ、30分放置の後、生じた沈澱を沪取した。得られた固体を約100mlの蒸留水に溶解し、透析膜(ビスキング社製)に入れて、PBS(-)で透析した。透析内液を取り出し、蛋白量が120mg/mlになるようにPBS(-)で調整した。メンブランフィルター(0.22μm、ミリボア社製)で除歯沪過し、LEO未処理グロブリン分画を得た。これをサンプルBとした、

【0009】2. 中和抗体価の測定方法

蛍光中和抗体法(Fluorescent-focus neutralization test)により測定し、60%以上ロタウイルスの増殖を阻止したサンプルの希釈倍数の逆数を抗ロタウイルス中和抗体価とし〔表1〕に示した。

【表1】

		抗ロタウイルス中和抗体値		
ウイルス	血清型	サンプルA	サンプルB	
ヒトロタウイルス	1 型	80	40	
ヒトロタウイルス	2型	40	80	
ヒトロタウイルス	3 쨒	160	160	
イヌロタウイルス	3型	1, 280	1, 280	
ブタロタウイルス	5型	80	80	
ウシロタウイルス	6型	1, 280	1. 280	

〔表1〕から明らかなとおり、LEO処理により中和抗体 価は低下せず。グロブリンの活性に影響のないことが確 かめられた。 【0010】実施例2

1. 実験材料の調製

健康な食肉牛されぞれ20頭から得られた混合牛血液を 3ロット用意し、以下の操作によりサンプルC、D、E を調製した、

各サンプルの割製

牛血清 11.に硫酸アンモニウム351gを少しずつ加えて溶 解させ、30分が置した後、生じた沈澱を沪過により除去 した。得られた上清液にさらに硫安103gを少しずつ加え て溶解させ、30分放置の後、生じた沈澱を沪過により集 めた。得られた固体を約100mlの蒸留水に溶解し、氷冷 撹拌下 LEO を0.7ml滴下し、滴下後25℃で約40時間放 置した、これを透析膜 (ヒスキング社製) に入れて、生 理食塩液で透析した。透析内液を取り出し、蛋白量が10 Oms/mlになるように生理食塩液で調整した。メンブラ ンフィルター (0.22μm、ミリボア社製) で除菌沪過 し、動物細胞培養用組成物を得た。この組成物を蛋白量 にして3mg/mlになるようにダルベッコ改変イーグル培 地 (DMEM) / ハム12培地 (F12) (DMEM/F12) (1: 1) の基礎培地300mlに加え、さらにインシュリン3ms、 トランスフェリン6mg、エタノールアミン36.6μg、亜セ レン酸ナトリウム1.4μ8を添加し、メンブランフィルタ

— (0.22дв、ミリポア社製) で除菌沪過し、動物細胞 IS養用培地サンプルを得た。3ロットそれぞれに以上の 操作を施し、サンプルC、D及びEとした。

【0011】2、測定方法

サンプルC、D、E及び牛胎児血清(FBS)(LEO 未処 理) を10%v/vとなるように DMEM/F12 (1:1) の基礎 培地で調整したものを対照培地として用いた。細胞は、 チャイニーズ ハムスターの腎細胞である CHO-K1 細胞 (大日本製薬社製)と、ハムスターの腎細胞である BHK -21 細胞 (大日本製薬社製)を使用した。サンプルC、 D、E及び対照培地を各々24穴マルチディッシュに1 ml/ウエルずつ分注した後、各細胞浮遊液(細胞数2.4 ~2.6×104/ml)を0.1mlずつ分注し、5%CO2インキュ ベーターで37℃で7日間培養した。培養後、各ウエルの 培地を廃棄後0.25%トリプシン溶液で細胞を剥離し、コ ールターカウンターで細胞数を測定した。細胞増殖促進 効果は、対照培地の細胞増殖率(培養後の細胞数・培養 開始時の細胞数)を100としたときの各サンプルの細胞 増殖率で示した。その結果を〔表2〕に示した。

【表2】

添加し、メン		細胞増殖率(%)				
細胞		サンプルC	サンプルロ	サンプルE		
CHO-K1細胞	100	116	7 8	9 9		
BHK-21細胞	100	110	77	7 4		

上記(表2)から明らかなとおり、LED処理した動物細 胞培養用組成物は、10v/v% FBS を使用した対照培地に 比べ遜色のない細胞増殖促進効果を示した、

【0012】実施例3

↑w/v≒スクレイビー感染マウス脳乳剤に、 LEO を2v/ v%になるように添加し、25℃で90時間放置した後に透 析した Litt 処理群と、 Litt を添加せずに25℃で90時間 放置した後に透析した LEO 無処理群、及び10w/v%スク レイビー感染マウス脳乳剤を100倍まで10倍段階で希釈 した各感染価測定群のそれぞれを 1cR 系生後4週齢の マウスに投与して、スクレイビーの発症、斃死を観察し た、なお、脳乳剤のマウスへの投与は0.02mlを脳内に接 種した。

【表3】

	接種	後 3 3 9 日 経 過 時	の生	存数			
		スクレイピー爆発マウス	接種	黄斑	死亡率	潜伏期	越杂单位
		10F/VK展乳剂 希釈伯教	匹数	红数	(%)	(B)	(log, .)
	LED MARK	10'	10	5	50	304±14	(-0.2)
보		10'	9	9	100	161± 7	(4, 9)
9	LED未知理群	10'	4	1	100	157± 7	5.5
非染伍测定 罪	10,	9	5	100	166± 9	4.5	
	10'	5	5	100	171± 6	1.5	
	10,	5	5	100	181± 9	2.5	
	1	5	5	100	203± 5	1.5	
	10'	1 4	4	100	228± 7	0.5	
	10'	6		9	> 239	-0.5	

感染対照群の結果から、接種後339日経過の時点で、ス クレイピー感染マウス10W/V%脳乳剤の10°倍希釈液接種 マウスが100%。軽死し、10″倍希釈液接種マウスに斃死が 確認されていないことから、スクレイピー感染マウス10 li/V%脳乳剤の50%致死率(LD₅₀)を、10^{5.5}倍希釈液と し、これを5.5 (log₁₀) 感染単位とした。

【0013】感染対照群の潜伏日数と感染単位から試験 群の感染単位を求める標準曲線を作成し、試験群の潜伏 日数から感染単位を測定したところ、次のような結果が 得られた。

処理群の感染単位(\log_{10})=-0.2

未処理群の感染単位 (log₁₀) = 4.9

これらから、LEO 処理による感染単位の減衰値(lo s₁₀) は 4.9-(-0.2) =5.1 (log₁₀) =10⁶-1となる。即 ち、LEO処理することにより、スクレイピー感染マウス1 OW/V5 脳乳剤を10⁶-1=1. 近×10⁶ 倍に希釈した液と同等の感染単位にまでプリオンの感染力を減衰せしめたこと

になる。

[0014]

【発明の効果】本発明において、従来法による細菌、ウイルスの失活法に強い抵抗性を示すプリオンを、蛋白の 生理活性、特質や物性等を保持させる緩和な条件下において効果的に不活化ないしはその感染力を有意に減衰さ せることができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】は感染単位を求める標準曲線を示す。

【図1】

